

2016年1月～2023年3月に当院にて乳腺の手術を受けられた方へ

研究:「乳腺術後の悪心嘔吐に対するグラニセトロン」の実施について

1. 研究の対象

2016年1月から2023年3月に当院で乳腺手術を受けられた方

2. 研究目的・方法

手術の後の悪心嘔吐の出方についてあとからカルテで調査し検討する。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

カルテの情報から手術の後に吐き気や嘔吐があったかどうか、また吐き気止め等を注射したかどうかを調べる。

4. 研究全体の期間と予定症例数

研究期間は当院実施承認後～2026年3月末、予定症例数は200例前後。

5. 研究結果の公表について

本研究の成果は国内外の学会および学術雑誌で発表予定。

6. 個人情報の取り扱いについて

研究に利用する情報には個人情報が含まれますが、院外に提出する場合には、お名前、住所など個人を直ちに判別できる情報は削除し、研究責任者が責任をもって適切に管理いたします。研究成果が発表される場合にも個人を直ちに判別できるような情報は利用しません。

7. お問い合わせ先 四国がんセンター

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

【研究機関】 国立病院機構 四国がんセンター 麻酔科

【研究責任者】 首藤誠

【連絡先】 〒791-0280 愛媛県松山市南梅本町甲160

国立病院機構 四国がんセンター 麻酔科

TEL: 089-999-1111 (代表)

FAX: 089-999-1128

本研究への参加に同意しない場合は、連絡先までご連絡下さい

.....以上